

preparaty. W związku z powyższym wydaje się, że nie powinny one stanowić zagrożenia dla zdrowia i mogą być wprowadzone do obrotu w kraju.

Warunkiem wprowadzenia do obrotu w/w preparatów jest spełnienie wymagań odnośnie jakości zdrowotnej, zgodnie z aktualnie obowiązującymi w tym zakresie przepisami.

Departament uprzejmie zaznacza, że na opakowaniach jednostkowych winny być zamieszczone etykiety odpowiadające wymaganiom ustawy z dnia 11 maja 2001 r. o warunkach zdrowotnych żywności i żywienia (Dz. U. Nr 63, poz. 634 z późn. zm.) oraz rozporządzenia Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 16 grudnia 2002 r. w sprawie znakowania środków spożywczych i dozwolonych substancji dodatkowych (Dz. U. Nr 220, poz. 1856) i rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 19 grudnia 2002 r. w sprawie suplementów diety (Dz. U. Nr 27, poz. 236 z 2003 r.).

Zgodnie z ustawą z dnia 11 maja 2001 r. o warunkach zdrowotnych żywności i żywienia (Dz. U. Nr 63, poz. 634 z późn. zm.) kontrola jakości zdrowotnej *suplementów diety* należy do organów Państwowej Inspekcji Sanitarnej.

Do wiadomości:

1. Instytut Żywności i Żywienia
ul. Powsińska 61/63
02-903 Warszawa
2. Państwowy Wojewódzki Inspektor Sanitarny
w Poznaniu
ul. Noskowskiego 23
61-705 Poznań

p.o. DYREKTOR
Departamentu Higieny Żywności,
Żywienia i Przedmiotów Użytku
Maria Suchowiak